# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



1) Veröffentlichungsnummer:

0 **256 407** A1

12

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (21) Anmeldenummer: 87111169.6
- Anmeldetag: 03.08.87

- ① Int. CL. A01N 43/86 , A01N 43/78 , A01N 57/36 , A01N 57/02 , A01N 53/00 , A01N 47/34 , A01N 47/24 , A01N 47/22 , A01N 47/18 , A01N 47/12 , A01N 43/88 , //(A01N/3/86,43:32,37:38,37:02-,31:14),(A01N43/78,43:32,37:38-,37:02,51:14),(A01N57/36,43:86-,43:78),(A01N53/00,43:86),A01N43:78
- Priorität: 13.08.86 JP 188636/86
   13.08.86 JP 188637/86
   13.08.86 JP 188638/86
   13.08.86 JP 188639/86
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 24.02.88 Patentblatt 88/08
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI NL
- Anmelder: NIHON TOKUSHU NOYAKU SEIZO K.K.
  Itohpia Nihonbashi Honcho Bullding 7-1,
  Nihonbashi Honcho 2-chome
  Chuo-ku Tokyo 103(JP)
- ② Erfinder: Tsubol, Shinichi 3-26-1, Hirayama Hino-shi Tokyo(JP) Erfinder: Sasaki, Shoko 1-7-3, Higashi-Hirayama Hino-shi Tokyo(JP) Erfinder: Hattori, Yumi 598, Kobiki-cho Hachioji-shi Tokyo(JP)
- Vertreter: Schumacher, Günter, Dr. et al c/o Bayer AG Konzernverwaltung RP Patentabteilung D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)

**⋖**⊛ Insektizide Mittel.

Tip Die vorliegende Erfindung betrifft neue insektizide, synergistische Wirkstoff-Kombinationen bekannter Nitromethylen-Derivate der Formel (I)

worin X, m und n die in der Offenbarung angegebenen Bedeutungen haben, und wenigstens einer aus den folgenden Gruppen (2) bis (5) ausgewählten insektiziden Verbindung:

- (2) Gruppe der Insektizide bestehend aus S.S'-2-Dimethylaminotrimethylen-bis(thiocarbamat), N,N-Dimethyl-1,2,3-trithian-5-ylamin, 2-t-Butylimino-3-isopropyl-5-phenyl-1,3,5-thiadiazinan-4-on, 1-(4-Chlorophenyl)-3-(2,6-difluorobenzoyl)-harnstoff, N-(2,6-Difluorobenzoyl-N'-(3,5-dichloro-4-(3-chloro-5-trifluoromethyl-2pyridyloxy)phenyl]harnstoff, 3-Phenoxybenzyl-2-(4-ethoxyphenyl)-2-methylpropylether, 1-(4-Trifluorometho-1-[4-(2-Dichloro-1-diffuoroethoxy)phenyl]-3-(2-chlorobenzoyl)harnstoff, 1-(4-Trifluorophenyl)-3-(2,6-difluorobenzoyl)harnstoff, 1-(2,4-Difluoro-3,5-dichlorophenyl)-3-(2,6-di-N-[6-(2.2.3-Trifluoro-3-chloro-benzodioxin-(1.4))]-N'-(2.6-difluorobenzoyl)harnstoff;
  - (3) Gruppe der Carbonsäureester der folgenden Formel

$$\mathbb{R}^{1} \cdot \mathbb{C}^{-0-CH} \xrightarrow{\chi^{1}} (11)$$

(4) Gruppe der Carbamate der folgenden Formel

(5) Gruppe der Organophosphatester der folgenden Formel

$$R^{8}-0$$
 $R^{9}$ 
 $R^{9}-X^{4}-R^{10}$ 
(IV)

woboi in den Formeln die Reste R1, R2, R3, R4, R5, R6, R9, R10, X1, X2, X3 und X4 die in der Offenbarung

#### Insektizide Mittel

Die vorliegende Erfindung betrifft neue insektizide, synergistische, Wirkstoff-Kombinationen bekannter Nitromethylen-Derivate und bekannter Insektizide.

Nitromethylen-Derivate und ihre Verwendung als Insektizide sind bereits offenbart (siehe dazu die JP-Patentanmeldungen Nr. 18627/1985 und 18628/1985).

Es ist bereits bekannt, daß die folgenden Verbindungen eine starke insektizide Wirksamkeit besitzen: S.S'-2-Dimethylaminotrimathylen-bis(thiocarbamat), N,N-Dimethyl-1,2,3-trithian-4-ylamin, 2-t-Butylimino-3isopropyl-5-phenyl-1.3,5-thiadiazinan-4-on und 1-(4-Chlorophenyl)-3-(2,6-difluorobenzoyl)harnstoff (The Pesticide Manual, 7. Auflage, 1983, veröffentlicht von dem British Crop Protection Council), N-(2,6-Difluorobenzoyl)-N'-{3,5-dichloro-4-(3-chloro-5-trifluoromethyl-2-pyridyloxy)phenyl]harnstoff

Patentveröffentlichung 53786/1982) sowie 3-Phenoxybenzyl-2-(4-ethoxyphenyl)-2-methylpropylether (JP-OS

Die Wirkungen dieser bekannten insektiziden Verbindungen sind jedoch nicht in vollem Umfang zufriedenstellend, insbesondere dann nicht, wenn die Konzentrationen dieser Wirkstoffe niedrig sind und wenn sie nur in kleinen Mengen eingesetzt werden.

Es ist weiterhin bereits bekannt, daß die folgenden Carbonsäureester eine starke insektizide Wirksam-

a-Cyano-5-phenoxy-4-fluorobenzyl-3-(2,2-dichlorovinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat veröffentlichung 57025/1982). (JP-Patent-

(RS)-a-Cyano-3-phenoxybenzyl(Z)-(1RS,3RS)-(2-chloro-3,3,3-trifluoropropenyl)-2,2-

dimethylcyclopropancarboxylat, (RS)-a-Cyano-3-phenoxybenzyl-2,2,3,3-tetramethylcyclopropancarboxylat, (RS)-a-Cyano-3-phenoxybenzyl-(RS)-2-(4-chlorophenyl)-3-methylbutyrat und a-Cyano-3-phenoxybenzyl-l-pethoxyphenyl-2,2-dichlorocyclopropan-1-carboxylat (siehe The Pesticide Manual, 7. Auflage, 1983. veröffentlicht von dem British Crop Protection Council).

Die Wirkungen dieser bekannten insektiziden Verbindungen sind jedoch nicht in vollem Umfang zufriedenstellend, insbesondere dann nicht, wenn ihre Konzentrationen als Wirkstoffe niedrig sind oder wenn sie nur in kleinen Mengen eingesetzt werden.

Es ist weiterhin bereits bekannt, daß die folgenden Carbamate eine starke insektizide Wirksamkeit aufweisen:

2-Isopropoxyphenyl-methylcarbamat, 2-sec-Butylphenylmethylcarbamat, m-Tolyl-methylcarbamat, 3,4-Xylylmethylcarbamat, 2.3-Dihydro-2.2-dimethylbenzofuran-7-yl-methylcarbarnat, a-Ethylthio-o-tolyl-methylcarbamat und 2-Dimethylamino-5,6-dimethylcarbamat (siehe The Pesticide Manual, 7. Auflage, 1983 (veröffentlicht von dem British Crop Protection Council)].

Die Wirkungen dieser bekannten Carbamate sind jedoch nicht im notwendigen Maße zufriedenstellend. wenn ihre Konzentrationen niedrig sind oder wenn sie nur in kleinen Mengen eingesetzt werden. Darüber hinaus haben als Folge der mehrjährigen Anwendung dieser Insektizide einige Insekten gegen einige dieser Insektizide Resistenz erworben, und es ist sehr schwierig geworden, diese Insekten zu bekämpfen und unter Kontrolle zu halten.

Es ist weiterhin bereits bekannt, daß beispielsweise die folgenden Organophosphatester eine starke insektizide Wirksamkeit aufweisen:

O-Ethyl-O-4-methylthiophenyl-S-propyl-phosphorodithioat,

O-2,4-Dichlorophenyl-O-ethyl-S-propyl-phosphorodithioat,

O,O-Diethyl-O-5-phenylisoxazol-3-yl-phosphorothioat, 2,3-Dihydro-3-oxo-2-phenyl-6-pyridazinyl-diethyl-phos-

O.S-Dimethyl-acetylphosphoramidothioat,

O. O- Die thyl-S-2-ethyl thioethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl carbamoyle thyl thio) ethyl-phosphorodithio at und O. O- Dimethyl-S-2-(1-methyl carbamoyle thyl carbamoyle thyl carbamoyle thyl ethyl-s-(1-methyl carbamoyle thyl carphosphorothioat (siehe The Pesticide Manual, 7. Auflage, 1983, veröffentlicht von dem British Crop

Die Wirkungen dieser bekannten Organophosphate sind jedoch nicht im notwendigen Maße zufriedenstellend, wenn ihre Konzentrationen niedrig sind oder wenn sie nur in kleinen Mengen eingesetzt werden. Weiterhin haben als Folge der mehrjährigen Anwendung dieser Insektizide einige Insekten gegen einige dieser Chemikalien Resistenz erworben, und es ist sehr schwierig geworden, diese Insekten zu bekämpfen und unter Kontrolle zu halten.

Es wurde gefunden, daß neue Wirkstoff-Kombinationen aus

(1) einem Nitromethylen-Derivat der Formel (I)

$$(CH_2)_{m} = CHNO_2$$

$$CH_2 = X_n$$

X ein Halogen-Atom, eine Alkyl-Gruppe oder eine Alkoxy-Gruppe bezeichnet, n 0, 1 oder 2 bezeichnet und m 2 oder 3 bezeichnet, und

wenigstens einer aus den folgenden Gruppen (2) bis (5) ausgewählten insektiziden Verbindung eine besonders hohe insektizide Aktivität besitzen:

(2) Gruppe der Insektizide bestehend aus S,S'-2-Dimethylaminotrimethylen-bis(thiocarbamat), N,N-Dimethyl-1,2,3-trithian-5-ylamin, 2-t-Butylimino-3-isopropyl-5-phenyl-1,3,5-thiadiazinan-4-on, 1-(4-Chlorophenyl)-3-(2.6-dilluorobenzoyl)-harnstoff, N-(2.6-Difluorobenzoyl-N'-[3,5-dichloro-4-(3-chloro-5-trifluoromethyl-2pyridyloxy)phenyl]harnstoff, 3-Phenoxybenzyl-2-(4-ethoxyphenyl)-2-methylpropylether, 1-(4-Trifluoromethoxyphenyl)-3-(2-chlorobenzoyl)harnstoff, 1-[4-(2-Dichloro-1-difluoroethoxy)phenyl]-3-(2-chloroben harnstoff, 1-(4-Trifluorophenyl)-3-(2.6-difluorobenzoyl)harnstoff, 1-(2.4-Difluoro-3.5-dichlorophenyl)-3-(2.6-di-N-[6-(2.2.3-Trifluoro-3-chloro-benzodioxin-(1,4))]-N'-(2.6-difluorobenzoyl)harnstoff;

(3) Gruppe der Carbonsäureester der folgenden Formel

$$\mathbb{R}^{1} - \mathbb{C} - \mathbb{C} - \mathbb{C} + \mathbb{C} + \mathbb{C} \times \mathbb{C}$$

$$\mathbb{R}^{1} \times \mathbb{C} \times$$

in der

. 25

R¹ eine substituierte Niederalkyl-Gruppe, eine Halogenalkenyl-Gruppe oder eine substituierte Cyclopropyl-35 Gruppe bezeichnet,

R2 ein Wasserstoff-Atom oder CN bezeichnet und X¹ und X² jeweils ein Wasserstoff-oder Halogen-Atom bezeichnen;

(4) Gruppe der Carbamate der folgenden Formel

45

R3 eine substituierte oder unsubstituierte Aryl-Gruppe, heterocyclische Gruppe oder Oxim-Gruppe bezeich-

R4 ein Wasserstoff-Atom oder eine Niederalkyl-Gruppe bezeichnet und R<sup>5</sup> eine Niederalkyl-Gruppe oder die Gruppe

55

bezeichnet, in der

R6 für eine Niederalkyl-Gruppe steht und

R<sup>7</sup> für eine Niederalkyl-Gruppe, eine Niederalkoxycarbonyl-Gruppe oder eine Niederalkoxycarbonylalkyl-Gruppe steht;

(5) Gruppe der Organophosphatester der folgenden Formel

in der

10

X3 ein Sauerstoff-oder Schwefel-Atom bezeichnet,

 $X^{i}$  ein Sauerstoff-oder Schwefel-Atom oder eine direkte Bindung zwischen dem Phosphor-Atom und  $R^{10}$  in der Formel bezeichnet.

R<sup>8</sup> eine Niederalkyl-Gruppe bezeichnet,

R<sup>9</sup> eine Niederalkoxy-Gruppe, eine Niederalkylthio-Gruppe, eine Niederalkylcarbonylamid-Gruppe oder eine Phenyl-Gruppe bezeichnet und

R<sup>10</sup> eine substituierte oder unsubstituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl-, Phenyl-oder Heteroaryl-Gruppe bezeichnet oder

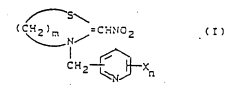
R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> zusammen mit dem Phosphor-Atom und X<sup>4</sup> in der Formel einen Phosphorin-Ring bezeichnen.

Überraschenderweise ist die insektizide Wirksamkeit der Wirkstoff-Kombinationen gemäß der Erfindung wesentlich größer als die Summe der Effekte der einzelnen aktiven Substanzen. Demgemäß liegt eine echte synergistische Wirkung vor.

Durch die Anwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoff-Kombinationen kann man eine kooperative und synergistische Wirkung gegen Reisfeld-Schädlinge wie Wanzen der Ordnung Hemiptera (z.B. Weißrücken-Laternenträger) und Reisblattwickler der Ordnung Lepidoptera sowie Schädlinge an Garten-Nutzpflanzen, darunter auch Früchten und Gemüse, wie Kohlschaben, Kohlmotten bzw. Schleiermotten der Ordnung Lepidoptera mit niedrigeren Konzentrationen als denjenigen erzielen, in denen die Wirkstoffe einzeln zur Anwendung kommen, und weiterhin läßt sich eine Rückstandswirkung nachweisen.

Aus diesem Grunde bietet die insektizide Wirkstoff-Kombination der vorliegenden Erfindung einen technischen Vorteil, der sehr wirkungsvoll beim Anbau land-und gartenwirtschaftlicher Nutzpflanzen und von herausragender wirtschaftlicher Nützlichkeit und Anwendbarkeit ist.

Die in den erlindungsgemäßen Wirkstoff-Kombinationen verwendeten Nitromethylen-Derivate der allgemeinen Formel (I) sind durch die folgende Formel definiert



in der

X ein Halogen-Atom, eine Alkyl-Gruppe oder eine Alkoxy-Gruppe bezeichnet,

- n 0, 1 oder 2 bezeichnet und
- m 2 oder 3 bezeichnet.

In der Formel (I) bezeichnen vorzugsweise X ein Chlor-Atom, ein Brom-Atom oder ein Fluor-Atom, n 1 oder 2 und m 2 oder 3, und die Bindungs-Position an dem Pyridin-Ring ist die 3-(oder 5-) -Stellung.

- Zu Beispielen für die Nitromethylen-Derivate der Formel (I), die in der erfindungsgemäßen aktiven Substanz-Kombination verwendet werden zählen u. a.
- 3-(3-Pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)thiazolidin,
- s 3-(2-Chloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)thiazolidin,
  - 3-(2-Chloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)tetrahydro-2H-1,3-thiazin,
  - 3-(2-Bromo-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)thiazolidin,
  - 3-(2-Bromo-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)tetrahydro-2H-1,3-thiazin.

#### 0 256 407

3-(2-Fluoro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)thiazolidin.

3-(2-Fluoro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)tetrahydro-2H-1,3-thiazin, 3-(2.4-Dichloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)-tetrahydro-2H-1,3-thiazin,

```
3-(2-Methyl-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)thiazolidin,
        3-(2-Methyl-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)tetrahydro-2H-1,3-thiazin,
        3-(2-Methoxy-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)tetrahydro-2H-1,3-thiazin.
           Die insektizide Wirksamkeit der Nitromethylen-Derivate der allgemeinen Formel (I) ist in den JP-
       Patentanmeldungen 18627/1985 und 18628/1985 beschrieben.
           Beispiele für die bekannten Insektizide der aus der vorstehenden Gruppe (2) ausgewählten anderen
       Insektizide sind die folgenden:
       S.S'-2-Dimethylaminotrimethylen-bis(thiocarbamat) (Cartap).
       N,N-Dimethyl-1,2,3-trithian-5-ylamin (Thiocyclam),
       2-t-Butylimino-3-isopropyl-5-phenyl-1,3.5-thiadiazinan-4-on (Buprofezin).
       1-(4-Chlorophenyl)-3-(2,6-difluorobenzoyl)harnstoff (Diflubenzuron)
      (The Pesticide Manual, 7. Auflage, 1983, veröffentlicht von dem British Crop Protection Council).
      N-(2.6-Difluorobenzoyl-N-{3,5-dichloro-4-(3-chloro-5-trifluoromethyl-2-pyridyloxy)phenyl]harnstoff (JP-Patent-
      3-Phenoxybenzyl-2-(4-ethoxyphenyl)-2-methylpropylether (JP-OS 72928/1982).
          Bevorzugte Carbonsäureester (Gruppe (3)) der Formel (II), die in den erfindungsgemäßen Wirkstoff-
      Kombinationen eingesetzt werden, sind diejenigen Verbindungen der Formel (II), in denen
      R¹ eine Alkyl-Gruppe bezeichnet, die durch eine Phenyl-Gruppe substituiert ist, die ihrerseits durch einen
      aus Halogen-Atomen, Niederalkoxy-Gruppen und Niederhalogenoalkoxy-Gruppen ausgewählten Substitue-
      nten substituiert ist, und wobei die Alkyl-Gruppe weiter durch eine Dichlorocyclopropan-Gruppe substituiert
      R1 eine Alkyl-Gruppe bezeichnet, die durch eine Phenylamino-Gruppe substituiert ist, die ihrerseits durch
      ein Halogen-Atom und eine Halogenoalkyl-Gruppe substituiert sein kann, wobei die Halogenoalkyl-Gruppe
      vorzugsweise eine Trifluoromethyl-Gruppe ist, oder
      R1 eine Cyclopropyl-Gruppe, die durch eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoff-Atomen, vorzugsweise
      eine Methyl-Gruppe, substituiert ist, und eine Halogenoalkenyl-Gruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoff-Atomen
      R2 ein Wasserstoff-Atom oder CN bezeichnet und
      X¹ und X² jeweils ein Wasserstoff-Atom, ein Chlor-Atom oder ein Fluor-Atom bezeichnen, wobei vorzugs-
      weise X1 ein Wasserstoff-oder Fluor-Atom bezeichnet und X2 ein Wasserstoff-Atom bezeichnet.
         Zu Beispielen der Carbonsäureester der allgemeinen Formel (II) zählen u.a.:
     a-Cyano-5-phenoxy-4-fluorobenzyl-3-(2,2-dichlorovinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat (Cyfluthrin),
     3-Phenoxybenzyl-(1RS,3RS;1RS,3SR)-3-(2,2-dichlorovinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat (Permethrin),
     (RS)-a-Cyano-3-phenoxybenzyl-(1RS;3RS;1RS;3SR)-3-(2.2-dichloro-vinyl)-2.2-
     dimethylcyclopropancarboxylat (Cypermethrin),
     (S)-α-Cyano-3-phenoxybenzyl-(1R,3R)-3-(2,2-dibromovinyl)-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat
     (Deltamethrin).
     (RS)-a-Cyano-3-phenoxybenzyl(Z)-(1RS,3RS)-(2-chloro-3,3,3-trifluoropropenyl)-2,2-
     dimethylcyclopropancarboxylat (Cyhalothrin),
     (RS)-a-Cyano-3-phenoxybenzyl-2.2,3,3-tetramethylcyclopropancarboxylat (Fenpropathrin),
     (RS)-a-Cyano-3-phenoxybenzyl-(RS)-2-(4-chlorophenyl)-3-methylbutyrat (Fenvalerate).
    (RS)-a-Cyano-3-phenoxybenzyl-(S)-2-(4-difluoromethoxyphenyl)-3-methylbutyrat (Flucythrinate),
     a-Cyano-3-phenoxybenzyl-1-p-ethoxyphenyl-2.2-dichlorocyclopropan-1-carboxylat und
     (RS)-a-Cyano-3-phenoxybenzyl-N-(2-chloro-a,a,a-trifluoro-p-tolyl)-D-valinat (Fluvalinate).
        Die Carbonsäureester als eine Komponente der erfindungsgemäßen Wirkstoff-Kombinationen sind
    bereits bekannt. Beispielsweise sind sie als Insektizide in The Pesticide Manual, 7. Auflage, 1983,
    veröffentlicht von dem British Crop Protection Council, beschrieben.
        Bevorzugte Carbamate (Gruppe (4)) sind diejenigen Verbindungen der Formel (III), in denen
    R3 eine Phenyl-Gruppe bezeichnet, die durch eine oder zwei gleiche oder verschiedene Alkyl-Gruppen,
    Alkoxy-Gruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen oder Ethylthiomethyl-Gruppen substituiert ist, oder
    R3 eine Naphthyl-Gruppe, eine Pyrimidinyl-Gruppe, die durch eine Dialkylamino-Gruppe mit 1 bis 3
55 Kohlenstoff-Atomen, vorzugsweise eine Dimethylamino-Gruppe, und zwei Alkyl-Gruppen mit 1 bis 4 1
```

Kohlenstoff-Atomen, vorzugsweise Methyl-Gruppen, substituiert ist, oder eine 2,3-Dihydrobenzofuranyl-oder Benzoxazolyl-Gruppe, die durch eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen, vorzugsweise eine Methyl-Gruppe, substituiert ist, bezeichnet oder R³ eine Gruppe der allgemeinen Formel

-N=C R11

bezeichnet, in de

10

R11 eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen, vorzugsweise eine Methyl-Gruppe, bezeichnet und R12 eine Alkylthio-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen, vorzugsweise eine Methylthio-Gruppe, bezeichnet,

R4 ein Wasserstoff-Atom oder eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen bezeichnet, wobei die Alkyl-Gruppe R4 mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen vorzugsweise Methyl bezeichnet, und R5 eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen, vorzugsweise eine Methyl-Gruppe, oder eine Gruppe der Formet

-s-N R6

bezeichnet, in der

R<sup>5</sup> für eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoff-Atomen steht und R<sup>7</sup> für eine Alkyl-Gruppe, eine Alkoxycarbonyl-Gruppe oder eine Alkoxycarbonylalkyl-Gruppe steht, die jeweils 1 bis 5 Kohlenstoff-Atome haben.

Zu Beispielen für die Carbamate der allgemeinen Formel (III) zählen

2-Isopropoxyphanylmethylcarbamat (Propoxur),

o-Cumenylmethylcarbamat (Isoprocarb),

2-sec-Butylphenylmethylcarbamat (BPMC),

3,4-Xylylmethylcarbamat (Xylylcarb),

m-Tolylmethylcarpamat (Metolcarb).

3,5-Xylylmethylcarbamat (XMC),

40 α-Ethylthio-o-tolylmethylcarbamat (Ethiofencarb),

1-Naphthylmethylcarbamat (Carbaryl),

2-Dimethylamino-5,6-dimethylpyrimidin-4-yl-dimethyl-carbamat (Pirimicarb),

2.2-Dimethyl-1,3-benzodioxol-4-ylmethylcarbamat (Bendiocarb),

2,3-Dihydro-2,2-dimethylbenzofuran-7-ylmethylcarbamat (Carbofuran),

8utyl-2,3-dihydro-2,2-dimethylbenzofuran-7-yl-N,N-dimethyl-N,N-thiodicarbamat (Furanthiocarb), 2,3-Dihydro-2,2-dimethylbenzofuran-7-yl-(dibutylaminosulfenyl)(methyl)carbamat (Carbosulfan) (siehe die JP-Patentveröffentlichung 39487/1983).

2,3-Dihydro-2,2-dimethylbenzofuran-7-yl-N-(N-isopropyl-N-ethoxycarbonylethylaminosulfenyl)-N-methylcarbamat (Aminosulfulan) (siehe die JP-OS 200377/1982) und S-Methyl-N-(methylcarbamoyloxy)-thioaceti<u>midat (Methomyl).</u>

Die als eine Komponente der erfindungsgemäßen Wirkstoff-Kombinationen eingesetzten Carbamate sind bereits bekannt. Beispielsweise sind sie in The Pesticide Manual, 7. Auflage, 1983, veröffentlicht von dem British Crop Protection Council, beschrieben.

Bevorzugte Organophosphatester (Gruppe (5)) sind diejenigen Verbindungen der Formel (IV), in denen R<sup>a</sup> eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen bezeichnet.

R<sup>9</sup> eine Alkoxy-Gruppe, eine Alkylthio-Gruppe oder eine Alkylcarbonylamid-Gruppe, die jeweils 1 bis 4 Kohlenstoff-Atome umfassen, oder eine Phenyl-Gruppe bezeichnet.

R<sup>19</sup> eine durch einen oder zwei aus Halogen-Atomen und Methyl-, Methylthio-, Nitro-und Cyano-Gruppen

```
ausgewählte Substituenten substituierte Phenyl-Gruppe bezeichnet oder
      R<sup>10</sup> eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoff-Atomen bezeichnet, die gegebenenfalls durch ein Halogen-
      Atom, eine Alkylthio-(oder -sulfinyl-) -Gruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoff-Atomen, eine Phenyl-Gruppe, eine
      Alkoxycarbonyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen, eine Alkylcarbamoyl-Gruppe mit 1 bis 4
      Kohlenstoff-Atomen, eine Alkylcarbamoylalkyl-(C<sub>1.2</sub>)-thioalkyl-(C<sub>1.2</sub>)-Gruppe oder eine Alkoxycarbonyl-N-
      methylcarbamoyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen, eine halogen-substituierte Benzoxazol-Gruppe
      oder eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 2 Kohlenstoff-Atomen, die durch ein Halogen-Atom und eine Phthalimid-
      Gruppe substituiert ist, substituiert sein kann, oder
      R<sup>10</sup> eine Alkenyl-Gruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoff-Atomen bezeichnet, die durch ein oder zwei aus Halogen-
      Atomen, einer halogen-substituierten Phenyl-Gruppe und einer Alkylca: bamoyl-Gruppe ausgewählte Substi-
      R<sup>10</sup> eine Pyridinyl-, Pyrimidinyl-, Pyridazinyl-, Chinoxalinyl, Isoxazoiyl-oder Oxo-1.3.4-thiadiazolyl-Gruppe
      bezeichnet, die durch ein bis drei gleiche oder verschiedene Alkyl-Gruppen, Alkoxy-Gruppen, Dialkylamino-
      Gruppen, die sämtlich jeweils 1 bis 4 Kohlenstoff-Atome umfassen, Halogen-Atome oder Phenyl-Gruppen
      substituiert sind, oder
      R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> zusammen einen Benzodioxaphosphorin-Ring bezeichnen oder
     in dem Fall, in dem X^4 eine direkte Bindung zwischen dem Phosphor-Atom und R^{10} bezeichnet,
      R<sup>10</sup> die Gruppe - ÇHCCl<sub>3</sub>
     bezeichnet.
         Beispiele für die Organophosphate der allgemeinen Formel (IV) sind
     O,O-Dimethyl-O-4-methylthio-m-tolyl-phosphorothioat (Fenthion),
     O.O-Dimethyl-O-4-nitro-m-tolyl-phosphorothioat (Fenitrothion).
     4-(Methylthio)phenyl-dipropyl-phosphat
                                               (Propaphos),
                                                                O-4-Cyanophenyl-O,O-dimethyl-phosphorothioat
     (Cyanophos),
     O-2.4-Dichlorophenyl-O-ethyl-S-propyl-phosphorodithioat (Prothiofos),
     O-Ethyl-O-4-methylthiophenyl-S-propyl-phosphorodithioat (Sulprofos),
     O-4-Bromo-2-chlorophenyl-O-ethyl-S-propyl-phosphorothioat (Profenofos),
     O-Ethyl-O-4-nitrophenyl-phenylphosphonothioat (EPN).
    O-4-Cyanophenyl-O-ethyl-phenylphosphonothioat (Cyanofenphos),
     O.S-Dimethyl-acetylphosphoramidothioat (Acephat), S-2-Ethylsulfinyl-1-methylethyl-O,O-dimethylphosphoro-
    O,O-Diethyl-S-2-ethylthioethyl-phosphorodithioat (Disulfoton),
    S-2-Ethylthioethyl-O.O-dimethylphosphorodithioat (Thiometon),
35 S-a-Ethoxycarbonylbenzyl-O.O-dimethylphosphorodithioat (Phenthoate).
    S-1,2-Bis(ethoxycarbonyl)ethyl-0,0-dimethylphosphorodithioat (Malathion).
    O.O-Dimethyl-S-methylcarbamoylmethyl-phosphorodithioat (Dimethoate),
    O.O-Dimethyl-S-S-(1-methylcarbamoylethylthio)ethylphosphorothioat (Vamidothion).
    S-(N-Ethoxycarbonyl-N-methylcarbamoylmethyl)-O,O-diethylphosphorodithioat (Mecarbam),
   Dimethyl-2.2.2-trichloro-1-hydroxyethylphosphonat (Trichlorphon).
    1,2-Dibromo-2,2-dichloroethyl-dimethylphosphat (Naled), 2,2-Dichlorovinyl-dimethylphosphat (Dichlorvos),
    2-Chloro-1-(2,4-dichlorophenyl)vinyl-diethylphosphat (Chlorofenvinphos).
    (Z)-2-Chloro-1-(2,4,5-trichlorophenyl)vinyldimethylphosphat (Tetrachlorvinphos).
    Dimethyl-(E)-1-methyl-2-(methylcarbamoyl)vinylphosphat (Monocrotophos).
   S-6-Chloro-2,3-dihydro-2-oxobenzoxazol-3-ylmethyl-0,0-diethylphosphorodithioat (Phosalone).
    S-2-Chloro-1-phthalimidoethyl-O.O-diethylphosphorodithioat (Dialifos).
   O,O-Dimethyl-O-3,5,6-trichloro-2-pyridylphosphorthioat (Chlorpyrifos-methyl).
   O.O-Diethyl-O-3,5.6-trichloro-2-pyridylphosphorthioat (Chlorpyrifos).
   O-2-Diethylamino-6-methylpyrimidin-4-yl-O,O-dimethylphosphorothioat (Pirimophos-methyl),
   O.O-Diethyl-O-2-isopropyl-6-methylpyrimidin-4-ylphosphorothioat (Diazinon).
   O-6-ethoxy-2-ethylpyrimidin-4-yl-0,0-dimethyl-phosphorothioat (Etrimfos),
   2,3-Dihydro-3-oxo-2-phenyl-6-pyridazinyl-diethylphosphorothioat (Pyridaphenthion).
   O,O-Diethyl-O-chinoxalin-2-ylphosphorothioat (Quinalphos).
   O.O-Diethyl-O-5-phenylisoxazol-3-yl-phosphorothioat (Isoxathion),
   S-2,3-Dihydro-5-methoxy-2-oxo-1,3,4-thiadiazol-3-yl-methyl-0,0-dimethylphosphorodithioat
   und 2-Methoxy-4H-1,3.2\stacks-benzodioxaphosphorin-2-sulfid (Salithion).
                                                                                                (Methidathion)
```

Die Organophosphatester, eine Komponente der erfindungsgemäßen Wirkstoff-Kombinationen, sind bereits bekannt und sind beispielsweise in The Pesticide Manual, 7. Auflage, 1983 (veröffentlicht von dem British Crop Protection Council) als Insektizide beschrieben.

Unter den oben bezeichneten Organophosphaten werden zum Beispiel Quinalphos, Fenthion, Sulprofos, Phenthoate, Fenitrothion, Diazinon, Isoxathion, Pyridaphenthion, Trichlorphon, Chlorpyriphos-methyl, Malathion, Monocrotophos, Propaphos, EPN, Etrimfos und Tetrachlorvinphos vorzugsweise zur Bekämpfung von Schädlingen der Ordnung Lepidoptera in Reisfeldern, etwa des Reisblattwicklers (Cnaphalocrocis medinalis) und des Reishalmbohrers (Chilo suppressalis), eingesetzt.

Prothiofos, Sulprofos, Dichlorovos, Trichlorphon, Cyanophos, Pyrimophos-methyl, Chloropyrifos, Dimethoate, Phosalone, Methidathion, Chlorofenvinphos, Acephat, Salithion, Dia!ifox, Mecarbam, Profenofos, Naled, Phenthoate, Fenitrothion, Diazinon, Isoxathion, Malathion, EPN und Cyanofenphos werden zum Beisoiel vorzugsweise zur Bekämpfung von Schädlingen der Ordnung Lepidoptera im Gartenbau, etwa der Kohlschabe, Kohlmotte bzw. Schleiermotte (Plutella maculipennis), der Kohleule bzw. des Herzwurms (Mamestra brassicae) und von Blattwicklern, angewandt.

Weiterhin werden zum Beispiel Disulfoton, Vamidothion, Thiometon und Oxydeprofos vorzugsweise im Gartenbau, insbesondere zur Bekämpfung von Schädlingen der Ordnung hemiptera wie Blattläusen, einschließlich der Blattläuse auf Pfirsichbäumen, Baumwolle und Apfelbäumen, eingesetzt.

Die Gewichtsverhältnisse der Gruppen der Wirkstoffe in den Wirkstoff-Kombinationen können innerhalb relativ breiter Bereiche variiert werden. Im allgemeinen werden 0,05 bis 10 Gew.-Teile des Wirkstoffs der Gruppe (2) der Wirkstoffe, vorzugsweise 0,1 bis 5 Gew.-Teile, auf 1 Gew.-Teil des Wirkstoffs der Gruppe (1) der Wirkstoffe angewandt.

Weiterhin werden im allgemeinen 0,05 bis 10 Gew.-Teile des Wirkstoffs der Gruppe (3) der Wirkstoffe (Carbonsäureester der Formel (II)), vorzugsweise 0,1 bis 5 Gew.-Teile, auf 1 Gew.-Teil des Wirkstoffs der Gruppe (1) der Wirkstoffe angewandt.

Weiterhin werden im allgemeinen 0.1 bis 20 Gew.-Teile des Wirkstoffs der Gruppe (4) der Wirkstoffe (Carbamate der Formel (III)), vorzugsweise 0.2 bis 15 Gew.-Teile, auf 1 Gew.-Teil des Wirkstoffs der Gruppe (1) der Wirkstoffe angewandt.

Weiterhin werden im allgemeinen 0.05 bis 10 Gew.-Teile des Wirkstoffs der Gruppe (5) der Wirkstoffe (Organophosphatester der Vormel (IV)), vorzugsweise 0,1 bis 5 Gew.-Teile, auf 1 Gew.-Teil des Wirkstoffs der Gruppe (1) der Wirkstoffe angewandt.

Die Wirkstoff-Kombinationen gemäß der Erfindung zeigen eine ausgezeichnete insektizide Wirksamkeit. Dementsprechend können sie als Insektizide mittels Aufbringen auf Laub, Unterwasser-oder Wasseroberflächen-Anwendung, Aufbringen auf den Boden, Boden-Mischbehandlung, Aufbringen auf einen Pflanzen-Setzkasten etc. zur Einwirkung gebracht werden.

Die Wirkstoff-Kombinationen gemäß der Erfindung zeigen starke insektizide Wirksamkeit udn können aus diesem Grunde als Insektizide verwendet werden. Die erfindungsgemäßen Wirkstoff-Kombinationen weisen keine Phytotoxizität gegen Kulturpflanzen auf, zeigen nur eine niedrige Toxizität gegenüber warmblütigen Tirken und können zur genauen Bekämpfung von Schädlingen, insbesondere von Insekten, in der Land-und Forstwirtschaft sowie in gelagerten Ernteerträgen und Produkten eingesetzt werden. Sie sind aktiv gegen empfindliche und resistente Species und gegen alle oder einige Entwicklungsstadien.

Beispielsweise können die Wirkstoff-Kombinationen gemäß der Erfindung in wirksamer Weise zur Bekämpfung von Reisfeld-Schädlingen eingesetzt werden, so zum Beispiel gegen Wanzen und Laternenträger der Ordnung Hemiptera (etwa den braunen Laternenträger, den Weißrücken-Laternenträger und den kleineren braunen Laternenträger) und Blatthüpfer, Larven von Insekten der Ordnung Lepidoptera (Reishalmbohrer, Reisblattwickler etc.) und den Reiskäfer (Reisrüßler) der Ordnung Coleoptera, sowie auch gegen Schädlinge auf Gartenbau-Nutzpflanzen wie Obstbäumen und Gemüse, beispielsweise Larven von Insekten der Ordnung Lepidoptera (Kohlschabe, Kohlmotte bzw. Schleiermotte, Heerwurm, Blattwickler etc.) Schildläuse der Ordnung Hemiptera und Blattläuse.

Die Wirkstoff-Kombinationen gemäß der Erlindung zeigen eine potente insektizide Wirksamkeit. Sie können aus diesem Grunde gegen die folgenden Schädlinge eingesetzt werden:

#### Insekten der Ordnung Coleoptera

Callosobruchus chinensis, Sitophilus zeamais, Tribolium castaneum, Epilachna vigintioctomaculata, Agriotes fuscicollis, Anomala rufocuprea, Leptinotarsa decemlineata, Diabrotica spp.,

Monochamus alternatus.
 Lissorhoptus oryzophilus und
 Lyctus brunneus.

## 10 Insekten der Ordnung Lepidoptera

Lymantria dispar, Malacosoma neustria, Pieris rapae,

- 15 Spodoptera litura, Mamestra brassicae, Chilo suppressalis, Pyrausta nubilalis, Ephestia cautella.
- 20 Adoxophyes orana, Carpocapsa pomonella, Agrotis fucosa, Calleria mellonella, Plutella maculipennis
- 25 Heliothis virscens und Phyllocnistis citrella.

30

· . . . . . .

## Insekten der Ordnung Hemiptera

Nephotettix cincticeps, Nilaparvata lugens, Laodelphax striatellus,

Sogatella furcifera.

Pseudococcus comstocki,
Unaspis yanonensis,
Myzus persicae,
Apnis pomi,
Aphis gossypii

 40 Rhopalosiphum pseudobrassicae. Stephanitis nashi. Nezara spp..
 Trialeurodes vaporariorum und Psylla spp..

## Insekten der Ordnung Orthoptera

Gryllotalpa africana und 60 Locusta migratoria migratoria migratoriodes;

Die Wirkstoff-Kombinationen könne in gebräuchliche Formulierungen überführt werden, etwa Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulat, Aerosol, mit der aktiven Verbindung imprägnierte natürliche oder synthetische Stoffe, sehr feine Kapseln in polymeren Substanzen, Überzugsmassen zur Verwendung auf Saatgut (Beizmittel) sowie Formulierungen für den Einsatz mit Verhennungseinrichtungen wie Räucherpatronen, Räucherdosen und Räucherschlangen sowie für die kalte Vernebelung und die warme Vernebelung nach dem Ultra-Low-Volume-Verfahren.

Diese Formulierungen können in bekannter Weise hergestellt werden, beispielsweise durch Vermischen der Wirkstoff-Kombinationen mit STreckmitteln, das heißt mit flüssigen oder verflüssigten gasförmigen oder festen Verdünnungsmitteln oder Trägern, gegebenenfalls unter Verwendung grenzflächenaktiver Mittel, das heißt von Emulgatoren und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumbildenden Mitteln. Bei Verwendung von Wasser als Streckmittel können organische Lösungsmittel beispielsweise als Hilfslösungsmittel verwendet werden.

Als flüssige Lösungsmittel, Verdünnungsmittel oder Träger hauptsächlich geeignet sind aromatische Kohlenwasserstoffe wie Xylol, Toluol oder Alkylnaphthaline, chlorierte aromatische oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Chlorbenzole, Chloroethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Cyclohexan oder Paraffine, beispielsweise Mineralöl-Fraktionen, Alkohole wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon oder stark polare Lösungsmittel wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid sowie auch Wasser.

Unter verflüssigten gasförmigen Verdünnungsmitteln oder Trägern sind Flüssigkeiten zu verstehen, die bei normaler Temperatur und normalem Druck gasförmig wären, beispielsweise Aerosol-Treibmittel wie halogenierte Kohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlenstoffdioxid.

Als feste Träger verwendbar sind gemahlene natürliche Minerale wie Kaoline, Tone, Talkum, Kreide, Quarz. Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und gemahlene synthetische Minerale wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silicate. Als feste Träger für Granulat können zerkleinerte und fraktionierte Natursteinmaterialien verwendet werden, etwa Calcit, Marmor, Bimsstein, Sepiolith und Dolomit sowie synthetisches Granulat aus anorganischen und organischen Mehlen und Granulat aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengel.

Als emulgierende und/oder schaumbildende Mittel können nicht-ionische und anionische Emulgatoren wie Polyoxyethylenfettsäureester. Polyoxyethylenfettalkoholether, beispielsweise Alkylarylpolyglycol-Ether, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate sowie Albumin-Hydrolyseprodukte verwendet werden. Zu Dispergiermitteln zählen beispielsweise Ligninsulfit-Ablaugen und Methylcellulose.

Haltmittel wie Carboxymethylcellulose und natürliche und synthetische Polymere in Form von Pulvern, Granulat oder Latices wie Gummi arabicum, Polyvinylalkohol und Polyvinylacetat können bei der Formulierung verwendet werden.

Es ist möglich, in den Formulierungen auch farbgebende Mittel, etwa anorganische Pigmente wie beispielsweise Eisenoxid. Titanoxid und Preußisch Blau und organische Farbstoffe wie Alizarin-Farbstoffe. Azo-Farbstoffe oder Metallphthalocyanin-Farbstoffe, sowie Spuren-Nährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor. Kupfer, Cobalt, Molybdän und Zink zur verwenden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen 0,1 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 90 Gew.-% der Wirkstoffe.

.

Die Wirkstoff-Kombinationen gemäß der Erfindung können in ihren handelsüblichen Formulierungen oder den aus diesen Formulierungen hergestellten Anwendungsformen im Gemisch mit anderen Wirkstoffen vorliegen, ebwe mit Insektiziden, Ködern, Sterilisationsmitteln, Akariziden, Nematiziden, Fungiziden, Wachstumsregulatoren oder Herbiziden. Zu den Insektiziden gehören beispielsweise Phosphate, Carbamate, Carboxylate, chlorierte Kohlenwasserstoffe, Phenylharnstoffe und von Mikroorganismen erzeugte Substanzen.

Die Wirkstoff-Kombinationen gemäß der vorliegenden Erfindung können weiterhin in ihren handelsüblichen Formulierungen oder den aus diesen Formulierungen hergestellten Anwendungsformen im Gemisch mit synergistischen Mitteln vorliegen. Synergistische Mittel sind Verbindungen, die die Wirkung der aktiven Verbindungen steigern, ohne daß es für das zugesetzte synergistische Mittel erforderlich ist, selbst aktiv zu sein.

Der Gehalt der Wirkstoff-Kombinationen in den aus den im Handel erhältlichen Formulierungen hergestellten Anwendungsformen kann innerhalb weiter Grenzen variieren. Die Konzentration der Wirkstoff-Kombinationen in den Anwendungsformen kann 0,00001 bis 100 Gew.-% betragen und liegt vorzugsweise zwischen 0,00004 und 1 Gew.-%.

Die Verbindungen werden in üblicher Weise in einer den Anwendungsformen angemessenen Form zur Anwendung gebracht.

Bei der Verwendung gegen Schädlinge in Produkt-Vorräten zeichnen sich die Wirkstoff-Kombinationen durch eine hervorragende Residualwirkung auf Holz und Ton sowie eine gute Beständigkeit gegen Alkali auf gekalkten Unterlagen aus.

Die folgenden Beispiele erläutern die vorliegende Erfindung im einzelnen. Es sei jedoch darauf hingewiesen, daß die vorliegende Erfindung nicht allein auf diese speziellen Beispiele beschränkt ist.

A) Biologische Beispiele für neue Wirkstoff-Kombinationen aus (1) einem Nitromethylen-Derivat der Formel (1) und einer insektiziden Verbindung der Gruppe (2):

#### Beispiel 1

## Test gegen Cnaphalocrosis

## Herstellung einer Test-Chemikalie :

Lösungsmittel: 3 Gew.-Teile Dimethyformamid Emulgator: 1 Gew.-Teil Polyoxyethylenalkylphenylether

Zur Herstellung einer Formulierung der Wirkstoffe wurde 1 Gew. Teil der aktiven Verbindungen mit der oben bezeichneten Menge Lösungsmittel, das die oben angegebene Menge Emulgator enthielt, vermischt, und die Mischung wurde mit Wasser auf eine vorher festgesetzte Konzentration verdünnt.

#### Test-Verfahren:

Drei Reis-Setzlinge von 15 cm Höhe wurden jeweils in Vinylharz-Töpfe von 9 cm Durchmesser gepflanzt. Zehn Tage nach dem Umpflanzen wurde eine wäßrige Verdünnung des Wirkstoffs mit einer vorbestimmten Konzentration, die wie oben angegeben hergestellt wurde, in einer Menge von 20 ml pro an der Luft wurde ein Zylinder aus Kunststoff-Netz von 9 cm Durchmesser und 25 cm Höhe über jeden schungsstadiumt, und 10 Larven von Reisblattwicklern (Cnaphalocrosis medinalis Gueneer) im vierten Entwictenperatur gestellt, und 2 Tage später wurde die Zahl der toten Insekten gezählt. Die Abtötungsrate (in Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 dargestellt.

30

15

#### Tabelle 1

## Cnaphalocrosis-Test

Test-Chemikalie	Wirkstoff- Konzentration (ppm)	Abtötungs- rate (%)
Nr. 1 + [A] Nr. 1 + [B]	40 + 8 40 + 8	100
Nr. 2 + [A]	40 + 8 40 + 8	100
Nr. 2 + [B]	40 + 8	100
Nr. 1	40	100 30
Nr. 2	40	25
(A) [B]	8	30
(5)	. 8	45
unbehandelt	<b>-</b> ,	0

- 1. Keine der in den Tests dieses Beispiels eingesetzten Chemikalien-Gemische oder einzelnen Chemikalien zeigte Phytotoxizität.
- 2. In der vorliegenden Erfindung verwendete Verbindung der allgemeinen Formel (I): Verbindung Nr. 1: 3-(2-Chloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)thiazolidin

- Verbindung Nr. 2: 3-(2-Chloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)tetrahydro-2H-1,3-thiazin.
- 3. Verbindungen aus der oben genannten Gruppe (2) der Insektizide, die in der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden:

[A]: Cartap,

[B]: Thiocyclam.

#### Beispiel 2

30

35

#### Test gegen Sogatella

Drei Reis-Setzlinge von etwa 15 cm Höhe wurden jeweils in Töpfe von etwa 13 cm Durchmesser gepflanzt, und zehn Tage nach dem Umpflanzen wurde eine wäßrige Verdünnung der Wirkstoffe mit einer vorbestimmten Konzentration, die wie in Beispiel 1 hergestellt wurde, in einer Menge von 20 ml pro Topf mittels einer Spritzpistole auf die Pflanzen gesprüht. Zehn Tage und zwanzig Tage nach dem Sprühen wurde ein Käfig über jeden Topf gestülpt, und zehn Larven von Weißrücken-Laternenträgern (Sogatella furcifera) im dritten Entwicklungsstadium wurden in jedem Topf ausgesetzt. Die Töpfe wurden jeweils in einen Raum mit konstanter Temperatur gestellt, und 2 Tage und 7 Tage später wurde die Zahl der toten Insekten gezählt. Die Abtötungsrate (in Prozent) wurde dann berechnet. Der obige Test wurde mit zwei Parallelversuchen durchgeführt.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2

Soga	tel	la	-Test
------	-----	----	-------

Test-	Test-Chemikalie		Wirkstoff- Konzentration			Abtötungs- rate			
			(	ppm)	•	( :	<b>b</b> )		
	•				Befal	l nach		ll nach	
		•			10 1	agen		Tagen	
					best	immt		timmt	
					2 d	7 d	2 d	7 d	
				•	qa	äter	sp	äter	
Nr. 1	+ [c]	8	+	8	100		100		
	•	4	+	4	100	-	80		
Nr. 2	+ [¢]	8	+	8	100		.100	100	
Mar. 3		4	+	4	95	100	80	100	
Nr. 1 Nr. 2		8			90	90	40	45	
112. 2		8	•		85	90	40	40	
	[C]			8	0	85	0	70	
unbehar	delt		-		0		0 ·	. 0	

- Keine der in Beispiel 2 eingesetzten Chemikalien-Gemische oder einzelnen Chemikalien zeigte Phytotoxizität.
  - 2. Die in der vorliegenden Erfindung verwendeten Verbindungen Nr. 1 und 2 der allgemeinen Formel (I) sind die gleichen wie diejenigen, die in Beispiel 1 angegeben sind.
- 3. Verbindung aus der oben genannten Gruppe (2) der Insektizide, die in der vorliegenden Erfindung (C): Buprofezin.

## Beispiel 3

#### Test gegen Plutella

#### Test-Verlahren:

Eine wäßrige Verdünnung der Wirkstoffe mit einer vorbestimmten Konzentration, die wie in Beispiel 1 hergestellt wurde, wurde auf Kohlsetzlinge von etwa 15 cm Höhe vor der Kopfbildung, die in Töpfe mit einem Durchmesser von 9 cm gepflanzt worden waren, in einer Menge von 20 ml pro Topf mittels einer Spritzpistole aufgesprüht. Die aufgesprühte Substanz wurde an der Luft trocknen gelassen und zehn Larven

von Kohlmotten (Plutella maculipennis) im zweiten Entwicklungsstadium wurden in jedem Topf ausgesetzt. Die Töpfe wurden jeweils in einen Raum mit konstanter Temperatur gestellt, und die Zahl der toten Insekten wurde 2 Tage und 7 Tage später gezählt. Die Abtötungsrate (in Prozent) wurde berechnet. Der obige Test wurde mit zwei Parallelversuchen durchgeführt.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 3 dargestellt.

#### Tabelle 3

Plutella-Test	s t	-Te	l a	1	te	u	1	P
---------------	-----	-----	-----	---	----	---	---	---

Tes	t <b>-</b>	Ch.	emikalie		ent:	off- ration ppm)	Abtötung rate (%)	
							2 Tage später	7 Tage später
Nr.	1	+	[D]	40	+	20	100	
				20	+	10	70	100
Nr.	2	+	[E]	40	+	4	100	
				20	+	2	60	100
Nr.	1			40			-55	60
Nr.	2			40			50	55
			[D]			20	0	40
-			[E]			4	. 0	40

#### Anmerkungen

- Keine der in Beispiel 3 eingesetzten Chemikalien-Gemische oder einzelnen Chemikalien zeigte
  Phytotoxizität.
  - Die in der vorliegenden Erfindung verwendeten Verbindungen Nr. 1 und 2 der allgemeinen Formel
     (I) sind die gleichen Verbindungen wie in Beispiel 1.
  - 3. Verbindungen aus der oben genannten Gruppe (2) der Insektizide, die in der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden:
- [D]: 1-(2,4-Difluoro-3,5-dichlorophenyl)-3-(2,6-difluorobenzoyl)harnstoff;
- [E]: N-(2,6-Difluorobenzoyl)-N'-[3,5-dichloro-4-(3-chloro-5-trifluoromethyl-2-pyridyloxy)-phenyl]harnstoff.

#### Beispiel 4

#### Test gegen Plutella

## Test-Verfahren:

Eine wäßrige Verdünnung der Wirkstoffe mit einer vorbestimmten Konzentration, die wie in Beispiel 1 hergestellt wurde, wurde auf Kohlsetzlinge von etwa 15 cm Höhe vor der Kopfbildung, die in Töpfe mit einem Durchmesser von 9 cm gepflanzt worden waren, in einer Menge von 20 ml pro Topf mittels einer Spritzpistole aufgesprüht. Nach dem Trocknen der aufgesprühten Substanz an der Luft wurden zehn Larven von Kohlmotten (Plutella maculipennis), die gegen Organophosphor-Verbindungen resistent waren, im vierten Entwicklungsstadium in jedem Topf ausgesetzt. Die Töpfe wurden jeweils in einen Raum mit konstanter Temperatur gestellt. 2 Tage später wurde die Zahl der toten Insekten gezählt, und die Abtötungsrate (in Prozent) wurde berechnet. Der obige Test wurde mit zwei Parallelversuchen durchgefährt.

#### Tabelle 4

20

Plutel	la	-T	es	t
--------	----	----	----	---

Test-Chemikalie	Wirkstoff- Konzentration (ppm)	Abtötungs- rate (%)	
Nr. 1 + [F]	40 + 40		
Nr. 2 + [F]	• • •	100	
Nr. 1	40 + 40 40	100	
Nr. 2		45	
	_ 40	40	
[F]	40	30	
unbehandelt	_	. 0	

## Anmerkungen

- 1. Keine der in Beispiel 4 eingesetzten Chemikalien-Gemische oder einzelnen Chemikalien zeigte Phytotoxizität.
- 2. Die in der vorliegenden Erlindung verwendeten Verbindungen Nr. 1 und 2 der allgemeinen Formel (I) sind die gleichen wie diejenigen, die in Beispiel 1 verwendet wurden.
- 3. Verbindung aus der oben genannten Gruppe (2) der Insektizide, die in der vorliegenden Erfindung eingesetzt wird:

100

[F]: 3-Phenoxybenzyl-2-(4-ethoxyphenyl)-2-methylpropylether.

#### Beispiel 5

#### Benetzbares Pulver

20 Teile des Wirkstoffs der Formel (I), 20 Teile Cartap, 55 Teile eines 1:5 -Gemischs aus pulvriger Diatomeenerde und pulvrigem Ton, 2 Teile Alkylbenzolsulfonat und 3 Teile Natrium-alkylnaphthalinsulfonat-Formaldehyd-Kondensat werden pulversisiert und miteinander vermischt, wodurch ein benetzbares Pulver erhalten wird.

B) <u>Biologische Beispiele für neue Wirkstoff-Kombinationen aus (1) einem Nitromethylen-Derivat der Formel</u> (I) und einer Carbonsäureester-Verbindung der Gruppe (3) (Formel (II)):

#### Beispiel 6

#### Test gegen Plutella

#### Herstellung einer Test-Chemikalie:

Lösungsmittel: 3 Gew.-Teile Dimethylformamid Emulgator: 1 Gew.-Teil Polyoxyethylenalkylphenylether

Zur Herstellung einer Formulierung der Wirkstoffe wurde 1 Gew.-Teil der Wirkstoffe mit der oben bezeichneten Menge Lösungsmittel, das die oben angegebene Menge Emulgator enthielt, vermischt, und die Mischung wurde mit Wasser auf eine vorher festgesetzte Konzentration verdünnt.

#### Test-Verfahren:

Eine wäßrige Verdünnung der Wirkstoffe mit einer vorbestimmten Konzentration, die wie im Vorstehenden angegeben hergestellt wurde, wurde auf Kohlsetzlinge von etwa 15 cm Höhe vor der Kopfbildung, die in Töpfe mit einem Durchmesser von 9 cm gepflanzt worden waren, in einer Menge von 20 ml pro Topf mittels einer Spritzpistole aufgesprüht. Die aufgesprühte Substanz wurde an der Luft trocknen gelassen, und zehn Larven von Kohlmotten (Plutella maculipennis), die gegen Organophorsphor-Verbindungen resistent waren, im vierten Entwicklungsstadium wurden in jedem Topf ausgesetzt. Die Töpfe wurden jeweils in einen Raum mit konstanter Temperatur gestellt, und die Zahl der toten Insekten wurde 2 Tage später gezählt. Die Abtötungsrate (in Prozent) wurde berechnet. Der obige Test wurde mit zwei Parallelversuchen durchgeführt.

Die Ergebeinse sind in Tabelle 5 dargestellt.

Tabelle 5

Plutalla-d	100+	
------------	------	--

40 + 8	
40 + 8 40 + 8	100
40 + 8 40 + 8	100 100 100
40 + 8 40 + 80 40 .	100 100 45
8	40
8 8	40 20 5
8 80 .	20 15 25
	40 + 8 40 + 8 40 + 80 40 40 8 8 8 8

- 1. Keine der in dem Test des Beispiels 6 eingesetzten Chemikalien-Gemische oder einzelnen Chemikalien zeigte Phytotoxizität.
- 2. In der vorliegenden Erfindung verwendete Verbindungen der allgemeinen Formel (I): Verbindung Nr. 1: 3-(2-Chloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)thiazolidin
- - Verbindung Nr. 2: 3-(2-Chloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)tetrahydro-2H-1,3-thiazin. 3. Verbindungen (Carbonsäureester der Formel (II)) aus der oben genannten Gruppe (3) der Insektizide, die in der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden: [B]: Cyhalothrin,
- [C]: Fenpropathrin,
  - [D]: Fenvalerate,

- (E): Flucythrinate,
- (F): Fluvalinate,
- [G]: a-Cyano-5-phenoxybenzyl-1-p-ethoxyphenyl-2,2-dichlorocyclopropan-1-carboxylat.

#### Beispiel 7

#### **Emulgierbares Konzentrat**

- 2 Teile des Wirkstoffs der Formel (I), 2 Teile Cyfluthrin, 81 Teile Xylol, 8 Teile Polyoxyethylenalkylphenylether und 7 Teile Calciumalkylbenzolsulfonat werden unter Rühren miteinander vermischt, wodurch ein emulgierbares Konzentrat erhalten wird.
- C) <u>Biologische Beispiele für neue Wirkstoff-Kombinationen aus (1) einem Nitromethylen-Derivat der Formel (I) und einem Carbamat der Gruppe (4) (Formel (III)):</u>

#### Beispiel 8

70 Test gegen Nilaparvata

## Herstellung einer Test-Chemikalie:

Lösungsmittel: 3 Gew.-Teile Dimethylformamid

Emulgator: 1 Gew.-Teil Polyoxyethylenalkylphenylether

Zur Herstellung einer Formulierung der Wirkstoffe wurde 1 Gew.-Teil der Wirkstoffe mit der oben bezeichneten Menge Lösungsmittel, das die oben angegebene Menge Emulgator enthielt, vermischt, und die Mischung wurde mit Wasser auf eine vorher festgesetzte Konzentration verdünnt.

#### Test-Verfahren:

30

Drei Reis-Setzlinge von 15 cm Höhe wurden jeweils in Töpfe von 13 cm Durchmesser gepflanzt. Zehn Tage nach dem Umpflanzen wurde eine wäßrige Verdünnung der aktiven Verbindungen mit einer vorbestimmten Konzentration, die wie oben angegeben hergestellt wurde, in einer Menge von 20 ml pro Topf mittels einer Spritzpistole auf die Pflanzen gesprüht. Nach dem Trocknen der aufgesprühten Substanz an der Luft wurde ein Käfig über jeden Topf gestülpt, und 10 Larven brauner Reisblattwanzen (Nilaparvata lugens) im vier nehwicklungsstadium wurden in jedem Topf ausgesetzt. Die Töpfe wurden jeweils in einen Raum mit konstanter Temperatur gestellt. Drei Tage später wurde die Zahl der toten Insekten gezählt, und die Abtötungsrate (in Prozent) wurde berechnet. Der obige Test wurde mit zwei Parallelversuchen durchgeführt.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 6 dargestellt.

Tabelle 6

N:	11	ap	a	rv	a	t	a	-T	e	s	t
----	----	----	---	----	---	---	---	----	---	---	---

Test-Chemikalie Wirkstoff- Konzentratio (ppm)		Abtötungs- rate (%)
Nr. 1 + [A] Nr. 1 + [B] Nr. 1 + [C] Nr. 1 + [D] Nr. 1 + [E] Nr. 2 + [F] Nr. 2 + [G] Nr. 2 + [H] Nr. 2 + [I]	8 + 100 8 + 100	100 100 100 100 100 100 100
(A) (B) (C) (D) (E) (F) (G) (H) (I)	8 100 100 100 100 100 100 100	35 30 50 45 10 15 20 50 5
unbehandelt		0

Keine der in dem Test des Beispiels 6 eingesetzten Chemikalien-Gemische oder einzelnen Chemikalien zeigte Phytotoxizität.

 <sup>2.</sup> In der vorliegenden Erfindung verwendete Verbindungen der allgemeinen Formel (I):
 Verbindung Nr. 1: 3-(2-Chloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)thiazolidin
 Verbindung Nr. 2: 3-(2-Chloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)tetrahydro-2H-1,3-thiazin.

- 3. Verbindungen (Carbamate der Formel (III)), die in der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden:
- (A): Propoxur.
- [B]: BPMC,
- (C): Isoprocarb.
- [D]: Metolcarb.
  - [E]: Xylylcarb,
  - (F): Carbofuran,
  - [G]: Carbosulfan,
- [H]: Aminosulfan,
- 10 [1]: Bendiocarb.

#### Beispiel 9

30

15 Test gegen Aphis

#### Test-Verfahren:

Baumwollblattläuse (Gurkenblattläuse; Aphis gossypii), die gezüchtet worden waren, wurden auf 20 Auberginen-Setzlingen von etwa 15 cm Höhe ausgesetzt, die in Töpfen von 9 cm Durchmesser gezogen worden waren, und zwar etwa 100 Blattläuse pro Setzling. Einen Tag nach dem Aussetzen wurde eine wäßrige Verdünnung der Wirkstoffe, die wie in Beispiel 8 hergestellt wurde, mit einer vorbestimmten Konzentration in einer Menge von 20 ml pro Topf mittels einer Spritzpistole auf die Pflanzen gesprüht. Nach dem Sprühen wurden die Töpte in einem Gewächshaus bei 28°C gehalten. Zwei Tage nach dem Sprühen wurde die Zahl der toten Insekten gezählt, und die Abtötungsrate (in Prozent) wurde berechnet.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 7 dargestellt.

#### Tabelle 7

#### Aphis-Test

40 40 40 40	+ + + +	40 40 40		100 100 100	7
40 40	+	40		100 100	7
40				100	
	+	40			
				100	
40				42	
40					
		40	•		
		40	•	40	
40					

#### 0 256 407

#### Anmerkungen:

- 1. Keine der in den Tests dieses Beispiels eingesetzten Chemikalien-Gemische oder einzelnen Chemikalien zeigte Phytotoxizität.
- 2. Die in der vorliegenden Erfindung verwendeten Verbindungen Nr. 1 und 2 der allgemeinen Formel (I) sind die gleichen wie diejenigen, die in Beispiel 8 eingesetzt wurden.
- 3. Verbindungen (Carbamate der Formel (III)), die in der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden: [J]: Ethiofencarb, [K]: Pirimicarb.

## Beispiel 10

## Benetzbares Pulver

20 Teile des Wirkstoffs der Formel (I), 20 Teile Propoxur, 55 Teile eines 1 : 5 -Gemischs aus pulvriger Diatomeenerde und pulvrigem Ton, 2 Teile Natrium-alkylbenzolsulfonat und 3 Teile Natriumalkylnaphthalinsulfonat-Formaldehyd-Kondensat werden pulverisiert und miteinander vermischt, wodurch ein

20

25

#### Beispiel 11

#### Stäubemittel

Ein Teil des Wirkstoffs der Formel (I), ein Teil BPMC und 98 Teile pulvriger Ton werden pulverisiert und miteinander vermischt, wodurch ein Stäubemittel erhalten wird.

#### Beispiel 12

#### Granulat

Ein Drehmischer wird mit 96 Teilen Tonmineral-Teilchen mit einer Teilchengrößen-Verteilung zwischen 0,2 und 2 mm beschickt, und unter Drehen werden 2 Teile der aktiven Substanz der Formel (I) und 2 Teile Propoxur auf die Teilchen aufgesprüht, um sie gleichmäßig zu benetzen. Die Teilchen wurden getrocknet. wodurch ein Granulat gebildet wird.

D) Biologische Beispiele für neue Wirkstoff-Kombinationen aus (1) einem Nitromethylen-Derivat der Formet (I) und einem Organophosphat-ester der Gruppe (5) (Formel (IV)):

#### Beispiel 13

## Test gegen Cnaphalocrocis

## Herstellung einer Test-Chemikalie:

Lösungsmittel: 3 Gew.-Teil Dimethylformamid Emulgator: 1 Gew.-Teil Polyoxyethylenalkylphenylether

Zur Herstellung einer Formulierung der Wirkstoffe wurde 1 Gew.-Teil des Wirkstoffs mit der oben bezeichneten Menge Lösungsmittel, das die oben angegebene Menge Emulgator enthielt, vermischt, und die Mischung wurde mit Wasser auf eine vorher festgesetzte Konzentration verdünnt.

55

#### Test-Verfahren:

15

20

Drei Reis-Setzlinge von 15 cm Höhe wurden jeweils in Vinylharz-Töpfe von 9 cm Durchmesser gepflanzt. Zehn Tage nach dem Umpflanzen wurde eine wäßrige Verdünnung der Wirkstoffe mit einer vorbestimmten Konzentration, die wie oben angegeben hergestellt wurde, in einer Menge von 20 ml pro Topf mittels einer Spritzpistole auf die Pflanzen gesprüht. Nach dem Trocknen der aufgesprühten Substanz an der Luft wurde ein Zylinder aus Kunststoff-Netz von 9 cm Durchmesser und 25 cm Höhe über jeden Topf gestülpt, und 10 Larven von Reisblattwicklern (Cnaphalocrocis medinalis) im vierten Entwicklungsstadium wurden in jedem Topf ausgesetzt.

Die Töpte wurden jeweils in einen Raum mit konstanter Temperatur gestellt. Zwei Tage später wurde die Zahl der toten Insekten gezählt, und die Abtötungsrate (in Prozent) wurde dann berechnet. Der obige Test wurde mit zwei Parallelversuchen durchgeführt.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 8 dargestellt.

#### Tabelle 8

#### Cnaphalocrocis-Test

Test-Chemikalie	Wirkst Konzent (pp	ration ,	Abtötungs- rate (%)
Nr. 1 + [A]	40 +	8	100
Nr. 1 + [B]	40 +	8	100
Nr. 2 + [C]	40 +	8	100
Nr. 2 + [D]	40 +	8	100
Nr. 1	40		30
Nr. 2	40		. 25
[A]		8	. 40
(B)		8	30
[C]		8	50
[0]		8	. 30
unbehandelt	-		o

#### Anmerkung

- Keine der in den Tests dieses Beispiels eingesetzten Chemikalien-Gemische oder einzelnen Chemikalien zeigte Phytotoxizität.
  - 2. In der vorliegenden Erfindung verwendete Verbindungen der allgemeinen Formet (I):

Verbindung Nr. 1: 3-(2-Chloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)thiazolidin

Verbindung Nr. 2: 3-(2-Chloro-5-pyridylmethyl)-2-(nitromethylen)tetrahydro-2H-1,3-thiazin.

3. Verbindungen (Organophosphatester der Formel (IV)), die in der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden:

(A): Isoxathin,

[B]: Pyridaphenthion,

[C]: Tetrachlorvinphos.

[D]: Sulprotos.

#### Beispiel 14

#### Test gegen Plutella

#### 10 Test-Verfahren:

25

Eine wäßrige Verdünnung der Wirkstoffe mit einer vorbestimmten Konzentration, die wie in Beispiel 1 hergestellt wurde, wurde auf Kohlsetzlinge von etwa 15 cm Höhe vor der Kopfbildung, die in Töpfe mit einem Durchmesser von 9 cm gepflanzt worden waren, in einer Menge von 20 ml pro Topf mittels einer Spritzpistole aufgesprüht. Nach dem Trocknen der aufgesprühten Substanz an der Luft wurden zehn Larven von gegen Organophosphat resistenten Kohlmotten (Plutella maculipennis) im vierten Entwicklungsstadium in jedem Topf ausgesetzt. Die Töpfe wurden jeweils in einen Raum mit konstanter Temperatur gestellt. 2 Tage später wurde die Zahl der toten Insekten gezählt, und die Abtötungsrate (in Prozent) wurde berechnet. Der obige Test wurde mit zwei Parallelversuchen durchgeführt.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 9 dargestellt.

Plutella-Test

#### Tabelle 9

Test-Chemikalie	Wirkstoff- Konzentration (ppm)			Abtötungs₌ rate (%)	
Nr. 1 + [E]	40	+	40	100	
Nr. 1 + [F]	40	+	40	100	
Nr. 2 + [G] Nr. 2 + [H]	40	+	40	100	
7r. 2 + [H] 7r. 1	40	+	40	100	
ir. 2	40			45	
•	40			40	
(E)			40	25	
[F]			40	40	
[G]			40	30	
[H]			40	30	
nbehandelt		-		0	

24

- 1. Keine der in den Tests des Beispiels 14 eingesetzten Chemikalien-Gemische oder einzelnen Chemikalien zeigte Phytotoxizität.
- 2. Die in der vorliegenden Erfindung verwendeten Verbindungen Nr. 1 und 2 der allgemeinen Formel (I) sind die gleichen wie diejenigen, die in Beispiel 13 eingesetzt wurden.
- 3. Verbindungen (Organophosphat-ester der Formel (IV)), die in der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden:
- [E]: Prothiofos,
- [F]: Pirimiphos-methyl,
- [G]: Chlorpyrifos.
- [H]: Acephate.

#### Beispiel 15

30

Test gegen Aphis

#### Test-Verfahren:

Gezüchtete Baumwollblattläuse (Aphis gossypii) wurden auf Auberginen-Setzlingen vonetwa 15 cm Höhe ausgesetzt, die in Töpfen von 9 cm Durchmesser gezogen worden waren, und zwar etwa 100 Blattläuse pro Setzling. Einen Tag nach dem Aussetzen wurde eine wäßrige Verdünnung der Wirkstoffe mit einer vorbestimmten Konzentration, die wie in Beispiel 13 hergestellt wurde, in einer Menge von 20 ml pro Topf mittels einer Spritzpistole auf die Pflanzen gesprüht. Nach dem Sprühen wurden die Töpfe in einem Gewächshaus bei 28°C stehen gelassen. Zwei Tage nach dem Sprühen wurde die Zahl der toten Insekten gezählt, und die Abtötungsrate (in Prozent) wurde berechnet.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 10 dargestellt.

Tabelle 10

#### Aphis-Test

Test-Chemikalie	Wirkstoff- Konzentration (ppm)			Abtötungs ∶rate (%)	
Nr. 1 + [I]	40	+	40	100	
Nr. 1 + [J]	40	+	40	100	
Nr. 2 + [I]	40	+	40	100	
Nr. 2 + [J]	40	+	40	100	
Nr. 1	40		,	42	
Nr. 2	40			42	
[I] .			40	. 25	
[3]			40	17	
unbehandelt		_		0	

; .

1. Keine der in den Tests des Beispiels 15 eingesetzten Chemikalien-Gemische oder einzelnen Chemikalien zeigte Phytotoxizität.

2. Die in der vorliegenden Erfindung verwendeten Verbindungen Nr. 1 und 2 der allgemeinen Formel (I) sind die gleichen wie diejenigen, die in Beispiel 13 eingesetzt wurden.

3. Verbindungen (Carbamate der Formel (IV)), die in der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden:

[I]: Disulfoton,

[J]: Vamidothion.

#### Beispiel 16

15

25

## Benetzbares Pulver

20 Teile des Wirkstoffs der Formel (I), 20 Teile Prothiofos, 55 Teile eines 1 : 5 -Gemischs aus pulvriger Diatomeenerde und pulvrigem Ton. 2 Teile Alkylbenzolsulfonat und 3 Teile Natrium-alkylnaphthalinsulfonat-Formaldehyd-Kondensat werden pulverisiert und miteinander vermischt, wodurch ein benetzbares Pulver

#### Beispiel 17

#### Stäubemittel

Ein Teil des Wirkstoffs der Formel (i), zwei Teile Pyridaphenthion und 97 Teile pulvriger Ton werden pulverisiert und miteinander vermischt, wodurch ein Stäubemittel erhalten wird.

#### Beispiel 18

#### Granulat

Ein Drehmischer wird mit §5 Teilen Tonmineral-Teilchen mit einer Teilchengrößen-Verteilung zwischen 35 0.2 und 2 mm beschickt, und unter Drehen werden 2 Teile des Wirkstoffs der Formel (I) und 3 Teile Disulfoton auf die Teilchen aufgesprüht, um sie gleichmäßig zu benetzen. Die Teilchen wurden getrocknet.

#### Ansprüche

1. Insektizide Mittel enthaltend

(1) ein Nitromethylen-Derivat der Formel (I)

(I)

in der

50

X ein Halogen-Atom, eine Alkyl-Gruppe oder eine Alkoxy-Gruppe bezeichnet.

n 0, 1 oder 2 bezeichnet und

m 2 oder 3 bezeichnet,

und

wenigstens eine aus den folgenden Gruppen (2) bis (5) ausgewählte insektizide Verbindung:

- (2) Gruppe der Insektizide bestehend aus S,S'-2-Dimethylaminotrimethylen-bis(thiocarbamat), N,N-Dimethyl-1,2,3-trithian-5-ylamin, 2-t-Butylimino-3-isopropyl-5-phenyl-1,3,5-thiadiazinan-4-on, 1-(4-Chlorophenyl)-3-(2,6-difluorobenzoyl)-harnstoff, N-(2,6-Difluorobenzoyl-N'-(3,5-dichloro-4-(3-chloro-5-trifluoromethyl-2-pyridyloxy)phenyl)harnstoff, 3-Phenoxybenzyl-2-(4-ethoxyphenyl)-2-methylpropylether, 1-(4-Trifluoromethoxyphenyl)-3-(2-chlorobenzoyl)harnstoff, 1-(4-Clichloro-1-difluoroethoxy)phenyl)-3-(2-chlorobenzoyl)-harnstoff, 1-(4-Trifluorophenyl)-3-(2,6-difluorobenzoyl)harnstoff und N-[6-(2,2,3-Trifluoro-3-chloro-benzodioxin-(1,4))]-N'-(2,6-difluorobenzoyl)harnstoff;
  - (3) Gruppe der Carbonsäureester der folgenden Formel

$$\begin{array}{c|c}
0 & \mathbb{R}^2 \\
\parallel & \parallel \\
\mathbb{R}^1 - \mathbb{C} - \mathbb{O} - \mathbb{C} \mathbb{H} \\
& & \times^1
\end{array}$$
(11)

in de

10

25

30

R1 eine substituierte Niederalkyl-Gruppe, eine Halogenoalkenyl-Gruppe oder eine substituierte Cyclopropylo Gruppe bezeichnet.

R<sup>2</sup> ein Wasserstoff-Atom oder CN bezeichnet und

X1 und X2 jeweils ein Wasserstoff-oder Halogen-Atom bezeichnen;

(4) Gruppe der Carbamate der folgenden Formel

in der

R3 eine substituierte oder unsubstituierte Aryl-Gruppe, heterocyclische Gruppe oder Oxim-Gruppe bezeichnet,

R4 ein Wasserstoff-Atom oder eine Niederalkyl-Gruppe bezeichnet und R5 eine Niederalkyl-Gruppe oder die Gruppe



bezeichnet, in der

R6 für eine Niederalkyl-Gruppe steht und

R<sup>7</sup> für eine Niederalkyl-Gruppe, eine Niederalkoxycarbonyl-Gruppe oder eine Niederalkoxycarbonylalkyl-Gruppe steht;

(5) Gruppe der Organophosphatester der folgenden Formel

in der

50

55

X3 ein Sauerstoff-oder Schwefel-Atom bezeichnet,

X4 ein Sauerstoff-oder Schwelel-Atom oder eine direkte Bindung zwischen dem Phosphor-Atom und R10 in

R<sup>8</sup> eine Niederalkyl-Gruppe bezeichnet,

R<sup>9</sup> eine Niederalkoxy-Gruppe, eine Niederalkylthio-Gruppe, eine Niederalkylcarbonylamid-Gruppe oder eine Phenyl-Gruppe bezeichnet und

R<sup>10</sup> eine substituierte oder unsubstituierte Niederalkyl-, Niederalkenyl-, Phenyl-oder Heteroaryl-Gruppe

Rº und R¹º zusammen mit dem Phosphor-Atom und X⁴ in der Formel einen Phosphorin-Ring bezeichnen.

2. Insektizide Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Nitromethylen-Derivat der Formel (I) mit einem Carbonsäure-Derivat der Formel (II) kombiniert wird, in der R1 eine Alkyl-Gruppe bezeichnet, die durch eine Phenyl-Gruppe substituiert ist, die ihrerseits durch einen aus Halogen-Atomen, Niederalkoxy-Gruppen und Niederhalogenoalkoxy-Gruppen ausgewählten Substitue-

nten substituiert ist, und wobei die Alkyl-Gruppe weiter durch eine Dichlorocyclopropan-Gruppe substituiert

R1 eine Alkyl-Gruppe bezeichnet, die durch eine Phenylamino-Gruppe substituiert ist, die ihrerseits durch ein Halogen-Atom und eine Halogenoalkyl-Gruppe substituiert sein kann,

R1 eine Cyclopropyl-Gruppe, die durch eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoff-Atomen substituiert ist, und eine Halogenoalkenyl-Gruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoff-Atomen, bezeichnet, R<sup>2</sup> ein Wasserstoff-Atom oder CN bezeichnet und

 $X^1$  und  $X^2$  jeweils ein Wasserstoff-Atom, ein Chlor-Atom oder ein Fluor-Atom bezeichnen.

3. Insektizide Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Nitromethylen-Derivat der Formel (I) mit einem Carbamat der Formel (III) kombiniert wird, in der

R3 eine Phenyl-Gruppe bezeichnet, die durch eine oder zwei gleiche oder verschiedene Alkyl-Gruppen, Alkoxy-Gruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen oder Ethylthiomethyl-Gruppen substituien ist, oder R3 eine Naphthyl-Gruppe, eine Pyrimidinyl-Gruppe, die durch eine Dialkylamino-Gruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoff-Atomen und zwei Alkyl-Gruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen substituiert ist, oder eine 2,3-Dihydrobenzofuranyl-oder Benzoxazolyl-Gruppe, die durch eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen substituiert ist, bezeichnet oder

R3 eine Gruppe der allgemeinen Formel

bezeichnet, in der

R11 eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen bezeichnet und R12 eine Alkylthio-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen bezeichnet, R4 ein Wasserstoff-Atom oder eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen bezeichnet und R5 eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen oder eine Gruppe der Formel



35

bezeichnet, in der

R6 für eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 5 Kohlenstoff-Atomen steht und

R<sup>7</sup> für eine Alkyl-Gruppe, eine Alkoxycarbonyl-Gruppe oder eine Alkoxycarbonylalkyl-Gruppe steht, die 55 jeweils 1 bis 5 Kohlenstoff-Atome haben.

4. Insektizide Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Nitromethylen-Derivat der Formel (I) mit einem Organophosphatester der Formel (IV) kombiniert wird, in der R<sup>8</sup> eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen bezeichnet,

 $R^9$  eine Alkoxy-Gruppe, eine Alkylthio-Gruppe oder eine Alkylcarbonylamid-Gruppe, die jeweils 1 bis 4 Kohlenstoff-Alome umfassen, oder eine Phenyl-Gruppe bezeichnet,

R<sup>10</sup> eine durch einen oder zwei aus Halogen-Atomen und Methyl-, Methylthio-, Nitro-und Cyano-Gruppen ausgewählte Substituenten substituierte Phenyl-Gruppe bezeichnet oder

R<sup>10</sup> eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 3 Kohlenstoff-Atomen bezeichnet, die gegebenenfalls durch ein Halogen-Atom, eine Alkylthio-(oder Alkylsulfinyl) -Gruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoff-Atomen, eine Phenyl-Gruppe, eine Alkoxycarbonyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen, eine Alkylcarbamoyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen, eine Alkylcarbamoyl-N-methylcarbamoyl-Gruppe mit 1 bis 4 Kohlenstoff-Atomen, eine halogen-substituierte Benzoxazol-Gruppe oder eine Alkyl-Gruppe mit 1 bis 2 Kohlenstoff-Atomen, die durch ein Halogen-Atom und eine Phthalimid-Gruppe substituiert ist, substituiert sein kann, oder

R<sup>10</sup> eine Alkenyl-Gruppe mit 2 bis 3 Kohlenstoff-Atomen bezeichnet, die durch ein oder zwei aus Halogen-Atomen, einer halogen-substituierten Phenyl-Gruppe und einer Alkylcarbamoyl-Gruppe ausgewählte Substituenten substituiert ist, oder

R10 eine Pyridinyl-, Pyrimidinyl-, Pyridazinyl-, Chinoxalinyl, Isoxazolyl-oder Oxo-1.3,4-thiadiazolyl-Gruppe bezeichnet, die durch ein bis drei gleiche oder verschiedene Alkyl-Gruppen, Alkoxy-Gruppen, Dialkylamino-Gruppen, die sämtlich jeweils 1 bis 4 Kohlenstoff-Atome umfassen, Halogen-Atome oder Phenyl-Gruppen substituiert sind, oder

R<sup>9</sup> und R<sup>10</sup> zusammen mit dem Phosphor-Atom und X<sup>4</sup> eubeb Benzodioxaphosphorin-Ring bezeichnen oder in dem Fall, in dem X<sup>4</sup> eine direkte Bindung zwischen dem Phosphor-Atom und R<sup>10</sup> bezeichnet. R<sup>10</sup> die Gruppe - CHCCl<sub>2</sub>

#### bezeichnet.

- 5. Insektizide Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Wirkstoff-Kombination das Gewichtsverhältnis (1) der Nitromethylen-Verbindung zur der Verbindung der Gruppe (2) zwischen 1:0,05 und 1:10 liegt.
- 6. Insektizide Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Wirkstoff-Kombination das Gewichtsverhältnis (1) der Nitromethylen-Verbindung zur der Verbindung der Gruppe (3) zwischen 1:0,05 und 1:10 liegt.
- 7. Insektizide Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Wirkstoff-Kombination das Gewichtsverhältnis (1) der Nitromethylen-Verbindung zur der Verbindung der Gruppe (4) zwischen 1:0,1 und 1:20 liegt.
- 8. Insektizide Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Wirkstoff-Kombination das Gewichtsverhältnis (1) der Nitromethylen-Verbindung zur der Verbindung der Gruppe (5) zwischen 1:0,05 und 1:10 liegt.
- 9. Verfahren zur Bekämpfung von Schädlingen in Landwirtschaft und Gartenbau, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Wirkstoff-Kombination nach den Ansprüchen 1 bis 8 auf die Schädlinge und/oder deren Lebensraum einwirken läßt.
- Verwendung der Wirkstoff-Kombination nach den Ansprüchen 1 bis 8 zur Bekämpfung von Schädlingen in Landwirtschaft und Gartenbau.
- 11. Verfahren zur Herstellung von insektiziden Mitteln, dadurch gekennzeichnet, daß eine Wirkstoff-Kombination nach den Ansprüchen 1 bis 8 mit Streckmitteln und/oder grenzflächenaktiven Mitteln vermischt wird.



Weröffentlichungsnummer:

0 256 407

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

② Anmeldenummer: 87111169.6

② Anmeldetag: 03.08.87

(1) Int. Ci.4: A01N 43/86 , A01N 43/78 ,

A01N 57/36, A01N 57/02,

A01N 53/00, A01N 47/34,

A01N 47/24 , A01N 47/22 , A01N 47/18 , A01N 47/12 ,

A01N 43/88,

//(A01N43/86,43:32,37:38,37:02-

.31:14).(A01N43/78.43:32.37:38-

No	références, formules, pages à photocopier, etc	No	classement
14/	(AGIN 57/36, 43:86, 43;78)	1/	AOIN 57/36+M
	//(AOINS7/08, 43:86, 43:78)	2/.	101N 57/08+M
3/	1/ (Acin'5766, 43.86, 43.78)	3/.	A01N 57/06 +M
4/.	// (AOIN 57/04, 43:86, 43:78)	4/.	A61N 57/04-+M
5/	// (AOIN 53/00, 43:86, 43:78)	5%	AUN 53/00 +M
16/	1 // C/N /N #1/37/ /3/30/ /3/18/		AOTN 47/34- +M
7	// (AOIN 47/24, 43:86, 43:78)		AOIN 47/24 +M
.?/	// (ADIN 47/22, 43.86, 43:78)	1	A07N 47/22 + NI
- 3/ - 3/ ,	// (Acol N 47/18, 43:86, 43:78)	9/	FEN 47/18 +M
toV	// (AUTN 47/12, 43:86, 43:78)		401N 47/12 + M
19	// (AOIN 43/58, 43:86, 43:73)	11/	AOIN 43/88 + M
'/ · 2 /	// AUN 43/86, 43:32, 37:38 37:02		A01N 43/86 +M
· <del>-</del> /.	//(AUN 43/86,43:32,37:38,37:02 31:14)		AOIN 43/78+M
13/.	// (AOIN 43/78, 43:32, 37:38, 37:02		
	31:14)		
			( m)
(7)	)	. !	Modèle 350